

Briumvi® (ublituximab)

Briumvi® est utilisé dans le traitement de la sclérose en plaques. Vous trouverez ici toutes les informations importantes sur le traitement par Briumvi®. Pour toute information complémentaire sur cette maladie et son traitement, consultez le site www.multiplesklerose.ch

L'essentiel en bref

- Briumvi® traite les formes actives de SEP récurrente/rémittente.
- Ce médicament est autorisé pour les adultes.
- Si une personne réagit bien au médicament, celui-ci peut alors ralentir, voire arrêter l'évolution de la maladie.
- Il est administré par perfusion tous les six mois.

Principe actif et effet

La substance active ublituximab fait partie de la catégorie des anticorps monoclonaux. Elle détruit temporairement certains globules blancs (lymphocytes B). Ces derniers jouent un rôle fondamental dans le processus d'inflammation et la dégradation des structures nerveuses du cerveau et de la moelle épinière en cas de SEP. De ce fait, l'ublituximab affecte le système immunitaire de manière à réduire le nombre de poussées inflammatoires.

Contre-indications

Vous ne devez pas être traité/-e avec ce médicament dans les cas suivants:

- hypersensibilité à l'ublituximab ou à un excipient du médicament

- infection grave active
- système immunitaire fortement affaibli
- en cas de cancer actif
- grossesse au début du traitement

Il est recommandé de faire preuve de prudence dans les cas suivants:

- grossesse et allaitement
- infection constatée
- vaccin récemment administré, en particulier s'il s'agit d'un vaccin vivant atténué
- infection par le virus de l'hépatite B, l'hépatite C ou par le VIH
- traitement actuel avec d'autres immunosuppresseurs à l'exception de la cortisone
- taux de lymphocytes trop bas

Effets secondaires possibles

L'ublituximab peut provoquer les effets secondaires suivants:

- réaction liée à la perfusion
- infections
- nombre trop faible de certains globules blancs (neutropénie)
- douleurs dans les bras et les jambes

Mesures de précaution

Afin de minimiser les risques, il convient de prendre les mesures suivantes:

- Des contrôles sanguins et examens spécifiques ainsi que d'éventuels vaccins sont effectués peu de temps avant le début du traitement.

- Des analyses sanguines sont effectuées à intervalles réguliers au début du traitement et pendant celui-ci.
- En cas de fièvre supérieure à 38 °C et/ou d'infection inhabituelle telle qu'une inflammation intégrale de la muqueuse buccale, des abcès cutanés ou une diarrhée fébrile, un bilan sanguin doit être réalisé le même jour afin d'exclure toute neutropénie.
- Informez votre personnel soignant du traitement par Brimumvi® et gardez sur vous une attestation de traitement (carte ou application).

Posologie

- Au cours de la phase initiale, une faible dose est administrée. Elle sera augmentée par la suite. Après deux semaines, une seconde perfusion est administrée avec la dose cible.
- Brimumvi® est administré par perfusion tous les 6 mois avec une dose de 450 mg.

Durée du traitement

Le traitement est prévu comme une thérapie à long terme. Si vous souhaitez interrompre le traitement, veuillez consulter votre neurologue.

Voyages

Un passeport médical ou un justificatif de traitement signé par le ou la médecin doit être conservé dans le bagage à main.

Coûts

L'assurance de base de la caisse-maladie prend en charge le coût de Brimumvi®, après déduction de la franchise et de la quote-part.

La Société suisse SEP est neutre et indépendante. Elle n'accepte aucun soutien financier de l'industrie pharmaceutique.

Remarques

- En cas de désir d'enfant, votre neurologue discutera avec vous de la possibilité de poursuivre le traitement.
- Si des génériques ou des biosimilaires sont disponibles pour ce médicament, votre neurologue en discutera avec vous.
- Vous trouverez des informations spécialisées complètes sur les médicaments à l'adresse www.swissmedicinfo.ch

Pour plus d'informations, demandez conseil à votre médecin traitant ou à la Société suisse SEP.

Infoline SEP

0844 737 463

Lu – ve de 9h00 à 13h00



Société suisse de la sclérose en plaques

Rue du Simplon 3 / 1006 Lausanne

Information: www.sclerose-en-plaques.ch / 021 614 80 80

info@sclerose-en-plaques.ch



La Société SEP n'accepte aucun soutien financier de l'industrie pharmaceutique. Nous vous remercions pour votre don !